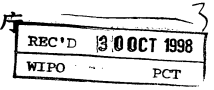
14.10.98

日本国特許

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

1997年12月18日

出 願 番 号 Application Number:

平成 9年特許願第348973号

出 願 人 Applicant (s):

日亜化学工業株式会社



PRIORITY DOCUMENT

1998年 9月18日



作化山建福里

【書類名】 特許願

【整理番号】 P97ST44-2

【提出日】 平成 9年12月18日

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 H01L 33/00

【請求項の数】 3

【住所又は居所】 徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化学工業

株式会社内

【氏名】 向井 孝志

【発明者】

【発明者】

【住所又は居所】 徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化学工業

株式会社内

【氏名】 中村 修二

【特許出願人】

【識別番号】 000226057

【氏名又は名称】 日亜化学工業株式会社

【代表者】 小川 英治

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 平成 9年特許願第317421号

【出願日】 平成 9年11月18日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010526

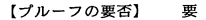
【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1



【書類名】 明細書

【発明の名称】 窒化物半導体発光素子

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板と活性層との間に、基板側から順にn型不純物が1×10 17/cm³以下の第1の窒化物半導体層と、n型不純物が3×10¹⁸/cm³以上の第2の窒化物半導体層と、n型不純物が1×10¹⁷/cm³以下の第3の窒化物半導体層とを有し、前記第2の窒化物半導体層にn電極が形成されてなることを特徴とする窒化物半導体発光素子。

【請求項2】 前記第2の窒化物半導体層にn型不純物が5×10¹⁸/cm³ 以上ドープされていることを特徴とする請求項1に記載の窒化物半導体発光素子

【請求項3】 前記第3の窒化物半導体層の膜厚が0.5μm以下であることを特徴とする請求項1又は2に記載の窒化物半導体発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は窒化物半導体($In_XAl_YGa_{1-X-Y}N$ 、 $0 \le X$ 、 $0 \le Y$ 、 $X+Y \le 1$)よりなり、発光ダイオード素子、レーザダイオード素子等の発光素子に用いられる窒化物半導体発光素子に関する。

[0002]

【従来の技術】

窒化物半導体は高輝度純緑色発光LED、青色LEDとして、既にフルカラー LEDディスプレイ、交通信号灯、イメージスキャナー光源等の各種光源で実用 化されている。これらのLED素子は基本的に、サファイア基板上にGaNより なるバッファ層と、SiドープGaNよりなるn側コンタクト層と、単一量子井 戸構造のInGaNよりなる活性層と、MgドープAlGaNよりなるp側クラッド層と、MgドープGaNよりなるp側コンタクト層とが順に積層された構造 を有しており、20mAにおいて、発光波長450nmの青色LEDで5mW、 外部量子効率9.1%、520nmの緑色LEDで3mW、外部量子効率6.3 %と非常に優れた特性を示す。

[0003]

また、本出願人はこの材料を用いてパルス電流下、室温での4 1 0 n mのレーザ発振を世界で初めて発表した {例えば、Jpn.J.Appl.Phys.35(1996)L74、Jpn.J. Appl.Phys.35(1996)L217等}。このレーザ素子は、InGaNを用いた多重量子井戸構造 (MQW: Multi-Quantum- Well) の活性層を有するダブルヘテロ構造を有し、パルス幅2μs、パルス周期2msの条件で、関値電流610mA、関値電流密度8.7kA/cm²、410nmの発振を示す。また、本出願人は室温での連続発振にも初めて成功し、発表した。 {例えば、日経エレクトロニクス 1996年12月2日号 技術速報、Appl.Phys.Lett.69(1996)3034-、Appl.Phys.Lett.69(1996)4056- 等}、このレーザ素子は20℃において、関値電流密度3.6kA/cm²、関値電圧5.5 V、1.5mW出力において、27時間の連続発振を示す

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

このように窒化物半導体はLEDで既に実用化され、LDでは数十時間ながら連続発振にまで至っているが、LEDを例えば照明用光源、直射日光の当たる屋外ディスプレイ等にするためにはさらに出力の向上が求められている。またLDでは閾値を低下させて長寿命にし、光ピックアップ等の光源に実用化するためには、よりいっそうの改良が必要である。また前記LED素子は20mAにおいてVfが3.6V近くある。Vfをさらに下げることにより、素子の発熱量が少なくなって、信頼性が向上する。またレーザ素子では閾値における電圧を低下させることは、素子の寿命を向上させる上で非常に重要である。本発明はこのような事情を鑑みて成されたものであって、その目的とするところは、主としてLED、LD等の窒化物半導体素子の出力を向上させると共に、Vf及び閾値を低下させて素子の信頼性を向上させることにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

即ち、本発明は、上記(1)~(3)の構成により本発明を達成することがで

きる。

(1) 基板と活性層との間に、基板側から順にn型不純物が1×10¹⁷/cm³以下の第1の窒化物半導体層と、n型不純物が3×10¹⁸/cm³以上の第2の窒化物半導体層と、n型不純物が1×10¹⁷/cm³以下の第3の窒化物半導体層とを有し、前記第2の窒化物半導体層にn電極が形成されてなることを特徴とする窒化物半導体発光素子。

[0006]

- (2) 前記第2の窒化物半導体層にn型不純物が5×10¹⁸/cm³以上ドープされていることを特徴とする前記(1)に記載の窒化物半導体発光素子。
- (3) 前記第3の窒化物半導体層の膜厚が0.5 μm以下であることを特徴とする前記(1)又は(2)に記載の窒化物半導体発光素子。

[0007]

つまり、本発明は上記の如く、特定の第1、第2及び第3の窒化物半導体層の n型不純物濃度を特定の範囲に規定することにより、著しく順方向電圧 (Vf) 及び閾値を低下させることができる。

また、本発明は、第3の窒化物半導体層の膜厚を0.5μm以下とすることで 順方向電圧の低下をより良好に行うことができる。

[0008]

【発明の実施の形態】

第1の窒化物半導体層は、n型不純物濃度を1×10¹⁷/cm³以下、好ましくは 5×10¹⁶/cm³以下としアンドープでもよい。このようにn型不純物 濃度を小さくすると、n型不純物濃度の高い第2の窒化物半導体層を第1の窒化物半導体層上に形成しても結晶性よく形成することができる。上記不純物濃度の範囲を逸脱すると、結晶性のよい第2の窒化物半導体層を形成しにくくなり、素子のリーク電流が発生し易い傾向にある。

[0009]

第1の窒化物半導体層は、後述するバッファ層より高温、例えば900 $^{\circ}$ ~1100 $^{\circ}$ で成長させ、 $I_{X}AI_{Y}Ga_{1-X-Y}N$ (0 \leq X、0 \leq Y、X+Y \leq 1)で構成でき、その組成は特に問うものではないが、好ましくはGaN、X値が0.2

以下の $A 1_X G a_{1-X} N$ とすると結晶欠陥の少ない窒化物半導体層が得られやすい。また膜厚は特に問うものではなく、バッファ層よりも厚膜で成長させ、通常 0 . $1 \mu m$ 以上 $2 0 \mu m$ 以下の膜厚で成長させることが好ましい。

[0010]

第2の窒化物半導体層のn型不純物濃度は、3×10¹⁸/cm³以上、好ましくは5×10¹⁸/cm³以上、より好ましくは8×10¹⁹/cm³以上にする。このようにn型不純物を多くドープし、この層をコンタクト層とすると、Vf及び、関値を低下させることができる。不純物濃度が上記範囲を逸脱するとVfが低下しにくくなる傾向がある。また、n型不純物が高濃度にドープされている窒化物半導体は、一般に結晶性を良好に形成されることが困難な傾向があるが、本発明の第2の窒化物半導体層は、n型不純物濃度が小さい結晶性の良好な第1の窒化物半導体層上に形成されるので、高濃度のn型不純物を有しているにも関わらず結晶性を良好に形成することができる。第2の窒化物半導体層のn型不純物濃度の上限は特に限定しないが、コンタクト層として結晶性が悪くなりすぎる限界としては5×10²¹/cm³以下が望ましい。

[0011]

また第2の窒化物半導体層は、互いにバンドギャップエネルギーが異なる2種類の窒化物半導体層が積層されてなるか、若しくは同一組成の窒化物半導体層が積層されてなる超格子構造としても良い。超格子層にすると第2の窒化物半導体層の移動度が大きくなって抵抗率がさらに低下するため、Vf及び閾値が低下できると共に、特に発光効率の高い素子が実現できる。超格子構造とする場合には超格子を構成する窒化物半導体層の膜厚は100オングストローム以下、さらに好ましくは70オングストローム以下、最も好ましくは50オングストローム以下に調整する。さらに超格子構造の場合、超格子を構成する窒化物半導体層にSi、Ge等のn型不純物を変調ドープしても良い。変調ドープとは、超格子層を構成する窒化物半導体層の互いに不純物濃度が異なることを指し、この場合、一方の層は不純物をドープしない状態、つまりアンドープでもよい。好ましくは第2の窒化物半導体層を互いにバンドギャップエネルギーの異なる層を積層した超格子構造として、いずれか一方の窒化物半導体にn型不純物を多くドープし、例

えば $5 \times 10^{18} / \text{cm}^3$ 以上ドープすることが望ましく、もう一方の窒化物半導体層をアンドープとすることが好ましい。なお変調ドープする場合には、不純物 濃度差は1 桁以上とすることが望ましい。

[0012]

第2の窒化物半導体層も第1の窒化物半導体層と同様に、 $I_{X}A_{Y}C_{A_{1-X-Y}}$ N ($0 \le X$ 、 $0 \le Y$ 、 $X+Y \le \Gamma$) で構成でき、その組成は特に問うものではないが、好ましくは G_{A} N、X値が0. 2以下の $A_{X}C_{A_{1-X}}$ Nとすると結晶欠陥の少ない窒化物半導体層が得られやすい。膜厚は特に問うものではないが、n電極を形成する層であるので $1 \mu m$ 以上 $2 0 \mu m$ 以下の膜厚で成長させことが望ましい。

[0013]

第3の窒化物半導体層のn型不純物濃度は、1×10¹⁷/cm³以下、好ましくは 5×10¹⁶/cm³以下とし、アンドープでもよい。このようにn型不純物濃度を小さくすると、第3の窒化物半導体層の結晶性が良好となり、この結晶性のよい第3の窒化物半導体層上に活性層を形成すると結晶性よく形成することができる。上記不純物濃度の範囲を逸脱すると、第3の窒化物半導体層を結晶性よく形成しにくくなり、第3の窒化物半導体層上に形成される活性層の結晶性が低下して出力が低下するか、あるいは素子のリーク電流が発生し易い傾向がある

[0014]

第3の窒化物半導体層の膜厚は、0.5μm以下、好ましい膜厚は0.2μm以下、さらに好ましくは0.15μm以下である。下限は特に限定しないが10オングストローム以上、好ましくは50オングストローム以上、より好ましくは100オングストローム以上に調整することが望ましい。第3の窒化物半導体層は上記のようにπ型不純物のドープ量が1×10¹⁷/cm³以下であるので、抵抗率が第2の窒化物半導体層に比較して高く、第3の窒化物半導体層を厚膜の層で成長すると逆にVf及び閾値等が低下しにくい傾向にあり、上記範囲の膜厚であると良好にVf及び閾値を低下させることができ好ましい。

[0015]

更に第3の窒化物半導体層は第1の窒化物半導体層よりも薄くするのが好ましい。第1の窒化物半導体層は第2の窒化物半導体層を厚膜で成長させるためのバッファ層(高温成長)として作用する。第3の窒化物半導体層も活性層成長時のバッファ層として作用するが、第3の窒化物半導体層を厚膜で成長させると縦方向の抵抗が高くなるため、第1の窒化物半導体層より薄い0.5μm以下の膜厚にすることが望ましい。

--[-0 0 1 -6-]-----

第3の窒化物半導体層 5 も第1及び第2の窒化物半導体層と同様に $I_{N_X}A_{N_Y}I_{N_Y}$ $I_{N_Y}I_{$

[0017]

また本発明において、第1の窒化物半導体層と、第2の窒化物半導体層と、第 3の窒化物半導体層とは同一組成の窒化物半導体を成長させることが、格子整合 系であるため望ましい。

[0018]

本発明において、第1~第3の窒化物半導体層等にドープされるn型不純物としては、第4族元素が挙げられ、例えばSi、Ge、Sn、S等が挙げられ、好ましくはSi若しくはGe、さらに好ましくはSiである。

[0019]

本発明でアンドープの窒化物半導体層とは意図的に不純物をドープしない窒化物半導体層を指し、例えば原料に含まれる不純物、反応装置内のコンタミネーション、意図的に不純物をドープした他の層からの意図しない拡散により不純物が混入した層も本発明ではアンドープと定義する。

[0020]

また本発明において、基板と前記第1の窒化物半導体層との間に、第1の窒化

物半導体層よりも低温で成長されるバッファ層を有してもよい。このバッファ層は例えばA1N、GaN、A1GaN等を400℃~900℃において、0.5 μm以下の膜厚で成長させることができ、基板と窒化物半導体との格子不整合を緩和、あるいは第1の窒化物半導体層を結晶性よく成長させるための下地層として作用する。

-- -- [0-0 2-1] --

本発明の発光素子では、活性層と基板との間に少なくとも3層構造を有する窒 化物半導体層を有している。

まず第1の窒化物半導体層はn型不純物を含む第2の窒化物半導体層を結晶性よく成長させるためにアンドープもしくはn型不純物を少なくドープしている。 、次に第2の窒化物半導体層はn型不純物を多くドープして、抵抗率が低く、キャリア濃度が高いn電極を形成するためのコンタクト層として作用している。

[0022]

次に第3の窒化物半導体層は第1の窒化物半導体層と同様にアンドープもしくはn型不純物を少なくドープする。n型不純物濃度の大きい第2の窒化物半導体層はn型不純物濃度の小さい窒化物半導体層に比べ結晶性があまり良くなく、この第2の窒化物半導体層上に直接、活性層やクラッド層等を成長させると、活性層など結晶性が悪化する傾向がある。このため、第2の窒化物半導体層と活性層の間にn型不純物を少なくドープした結晶性の良い第3の窒化物半導体を介在させることにより、活性層を成長させる前のバッファ層として作用し、活性層などを結晶性よく成長させることができる。また更に、n型不純物を少なくドープした抵抗率が比較的高い第3の窒化物半導体層を、活性層と第2の窒化物半導体層との間に介在させることにより、素子のリーク電流を防止し、逆方向の耐圧を高

くすることができる。

[0023]

本発明において、活性層はInを含むアンドープの窒化物半導体、好ましくは I-n-G-a-N-よりなる井戸層を有する単一量子井戸構造、若しくは多重量子井戸構造とすることが望ましい。

[0024]

本発明の発光素子を構成するその他の層は、特に限定されず、例えば好ましい 素子構成としては、下記の実施例で示すような層構成が挙げられる。しかし本発 明はこれに限定されない。

[0025]

【実施例】

[実施例1]

図1は本発明の一実施例に係る-L-ED素子の構造を示す模式的な断面図であり 、以下この図を元に、本発明の素子の製造方法について述べる。

[0026]

サファイア(C面)よりなる基板 1 を反応容器内にセットし、容器内を水素で十分置換した後、水素を流しながら、基板の温度を 1 0 5 0 C まで上昇させ、基板のクリーニングを行う。基板 1 にはサファイア C 面の他、R面、A面を主面とするサファイア、その他、スピネル(M g A 1 2 O 4)のような絶縁性の基板の他、SiC(6 H、4 H、3 C を含む)、Si、Z n O、G a A s 、G a N 等の半導体基板を用いることができる。

[0027]

(バッファ層2)

続いて、温度を510℃まで下げ、キャリアガスに水素、原料ガスにアンモニアとTMG(トリメチルガリウム)とを用い、基板1上にGaNよりなるバッファ層2を約200オングストロームの膜厚で成長させる。

[0028]

(第1の窒化物半導体層3)

バッファ層 2 成長後、TMGのみ止めて、温度を1050℃まで上昇させる。 1050℃になったら、同じく原料ガスにTMG、アンモニアガスを用い、アン ドープGaNよりなる第1の窒化物半導体層3を1.5μmの膜厚で成長させる

[0029]

--(第2の窒化物半導体層4)

続いて1050℃で、同じく原料ガスにTMG、アンモニアガス、不純物ガス

[0030]

(第3の窒化物半導体層5)

[0031]

(活性層 6)

次に、温度を800℃にして、キャリアガスを窒素に切り替え、TMG、TMI I (トリメチルインジウム)、アンモニアを用いアンドープ $In_{0.15}Ga_{0.85}N$ 層を30 オングストロームの膜厚で成長させて単一量子井戸構造を有する活性層 6 を成長させる。

[0032]

(p側クラッド層7)

次に、温度を1050℃に上げ、TMG、TMA、アンモニア、Cp2Mg(シクロペンタジエニルマグネシウム)を用い、 $Mgを1\times10^{20}/cm^3$ ドープした p型A $1_{0.1}$ Ga $_{0.9}$ Nよりなるp側クラッド層7を0.1 μ mの膜厚で成長させる。この層はキャリア閉じ込め層として作用し、A1を含む窒化物半導体、好ましくはA 1_{γ} Ga $_{1-\gamma}$ N(0< γ <1)を成長させることが望ましく、結晶性の良い層を成長させるためにはY値が0.3以下のA 1_{γ} Ga $_{1-\gamma}$ N層を0.5 μ m以下の膜厚で成長させることが望ましい。

[0033]

(p側コンタクト層8)

続いて1050℃で、TMG、Yンモニア、Cp2Mgを用い、Mgを 1×10^{20} / cm^3 ドープしたp型GaNよりなるp側コンタクト層8を0.1 μ mの膜厚で成長させる。p側コンタクト層8も $In_XA1_YGa_{1-X-Y}N$ ($0 \le X$ 、 $0 \le Y$ 、 $X+Y \le 1$)で構成でき、その組成は特に問うものではないが、好ましくはGa Nとすると結晶欠陥の少ない窒化物半導体層が得られやすく、またp電極材料と好ましいオーミック接触が得られやすい。

[0034]

反応終了後、温度を室温まで下げ、さらに窒素雰囲気中、ウェーハを反応容器 内において、700℃でアニーリングを行い、p型層をさらに低抵抗化する。

[0035]

アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、最上層のp側コンタクト層8の表面に所定の形状のマスクを形成し、RIE(反応性イオンエッチング)装置でp側コンタクト層側からエッチングを行い、図1に示すように第2の窒化物半導体層4の表面を露出させる。

[0036]

[0037]

この得られたLED素子の順方向電圧(Vf)と順方向電流(If)の関係と、従来のLED素子のVfとIfの関係を比較するため、図3にその関係を示した。従来のLED素子としては、20mAにおいて、450mmの青色発光を示し、サファイア基板上にGaNよりなるバッファ層と、Siを2×10¹⁸/сm³ドープしたGaNよりなるn側コンタクト層と、単一量子井戸構造のInGaNよりなる活性層と、MgドープA1GaNよりなるp側クラッド層と、MgドープGaNよりなるp側カラッド層と、MgドープGaNよりなるp側カラッド層と、MgドープGaNよりなるp側コンタクト層とが順に積層された従来の青色発光LEDを用いた。

[0038]

その結果、実施例1のLED素子(図3のラインa)は、従来のLED素子(図3のラインb)に比べ、20 mAにおけるVf で 0. 4 ~ 0. 5 V、出力で5% ~ 1 0%向上し、If が上昇してもVf の上昇は従来のものに比べて極めて少

ない。このように実施例1のLED素子では、従来のものに比べ電流の上昇に対してVfが著しく低下していることがわかる。また、-5Vにおけるリーク電流は、0.1μA未満しかなかった。

[0039]

「実施例2]

実施例1において、第1の窒化物半導体層3に $Si & E1 \times 10^{17}/cm^3$ ドープし、第2の窒化物半導体層4に $Si & E8 \times 10^{18}/cm^3$ ドープし、第3の窒化物半導体層5はアンドープとした他は同様にして素子を得た。その結果、Vfは実施例1とほぼ同様ではあったが、実施例1に比べSi & Ef1の窒化物半導体層3に多くドープしたため、素子からわずかにリーク電流が発生するようになった。出力は実施例1に比べて若干低下した。

[0040]

[実施例3]

実施例1において、第3の窒化物半導体層5にSiを1×10¹⁷/cm³ドープし、第2の窒化物半導体層4にSiを8×10¹⁸/cm³ドープし、第1の窒化物半導体層3はアンドープとした他は同様にして素子を得た。その結果、Vfは実施例1とほぼ同様ではあったが、実施例1に比べSiを第3の窒化物半導体層5に多くドープしたため、素子からわずかにリーク電流が発生するようになった。出力は実施例1に比べて若干低下した。

[0041]

[実施例4]

実施例1において、第1の窒化物半導体層3及び第3の窒化物半導体層5にそれぞれSiを8×10¹⁶/cm³ドープした他は同様にして素子を得た。その結果、Vfは実施例1とほぼ同様であり、第1及び第3の窒化物半導体層のn型不純物濃度を少なくしたためリーク電流も実施例1と同様にほとんど発生していなかった。出力は実施例1に比べて若干低下した。

[0042]

[実施例5]

実施例1において、第3の窒化物半導体層5成長時に、温度を800℃にして

TMG、TMI、アンモニアを用い、アンドープ $In_{0.05}Ga_{0.95}N$ 層を200オングストロームの膜厚で成長させる他は実施例1と同様にしてLED素子を得たところ、実施例1とほぼ同等の特性を有する素子が得られた。

[0043]

「実施例6]___

図2は本発明の他の実施例に係るレーザ素子の構造を示す模式的な断面図であ り、レーザ光の共振方向に垂直な方向で素子を切断した際の構造を示すものであ る。以下この図面を元に実施例6について説明する。

[0044]

サファイア (C面)よりなる基板20の上に、実施例1と同様にしてバッファ 層21を200オングストロームの膜厚で成長させる。

[0045]

(第1の窒化物半導体層22)

バッファ層20成長後、温度を1020℃まで上昇させ、1020℃において、アンドープGaNよりなる第1の窒化物半導体層22を5μmの膜厚で成長させる。

[0046]

(第2の窒化物半導体層23)

続いて、1020℃で不純物ガスにシランガスを用い、Siを 5×10^{18} / cm^3 ドープした n型GaNよりなる第2の窒化物半導体層22を3 μ mの膜厚で成長させる。

[0.047]

(第3の窒化物半導体層24)

次に、温度を800℃にして、TMG、TMI、アンモニアを用い、アンドープ $In_{0.05}Ga_{0.95}N$ よりなる第3の窒化物半導体層24を500オングストロームの膜厚で成長させる。

[0048]

(n側クラッド層25)

次に温度を1020℃にして、原料ガスにTMA、TMG、NH₃、SiH₄を

用い、 $Si \, b \, 1 \times 10^{17} / cm^3$ ドープした $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ ドープした $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ ドープした $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ ドープした $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ ドープした $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ ドープレストロームとを交互に $n \, 2 \, 10^{17} / cm^3$ では、 $n \, 2 \, 10^{17} /$

[0049]

(n側光ガイド層 2 6)

続いて、1020CでSiを 1×10^{19} /cm 3 ドープしたn型GaNよりなるn側光ガイド層26を 0.2μ mの膜厚で成長させる。このn側光ガイド層26は、活性層の光ガイド層として作用し、GaN、InGaNを成長させることが望ましく、通常100オングストローム~ 5μ m、さらに好ましくは200オングストローム~ 1μ mの膜厚で成長させることが望ましい。このn側光ガイド層はアンドープでも良い。

[0050]

(活性層 2 7)

温度を800℃にして、まずSiドープIn $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる井戸層を25オングストロームの膜厚で成長させる。次にIM Iのモル比を変化させるのみで同一温度で、SiドープIn $_{0.01}$ G a $_{0.99}$ Nよりなる障壁層を50オングストロームの膜厚で成長させる。この操作を2回繰り返し、最後に井戸層を積層した多重量子井戸構造とする。

[0051]

(p側キャップ層28)

次に、温度を1020℃にして、TMG、TMA、アンモニア、 Cp_2 Mgを用い、活性層よりもバンドギャップエネルギーが大きい、Mgを 1×10^{20} /cm 3 ドープした $A1_{0.3}$ Ga $_{0.7}$ Nよりなるp側キャップ層28を300オングストロームの膜厚で成長させる。このp側キャップ層28は好ましくはp型とするが、膜厚が薄いため、p型不純物をドープしてキャリアが補償されたi型としても良い。p側キャップ層28の膜厚は 0.1μ m以下、さらに好ましくは500オングストローム以下、最も好ましくは300オングストローム以下に調整する。 0.1μ mより厚い膜厚で成長させると、p側キャップ層28中にクラックが入

りやすくなり、結晶性の良い窒化物半導体層が成長しにくいからである。またキャリアがこのエネルギーバリアをトンネル効果により通過できなくなる。A1の組成比が大きいA1GaN程薄く形成するとLD素子は発振しやすくなる。例えば、Y値が0.2以上のA1_YGa_{1-Y}Nであれば500オングストローム以下に調整することが望ましい。p側キャップ層28の膜厚の下限は特に限定しないが、10オングストローム以上の膜厚で形成することが望ましい。

[0.052]

(p 側光ガイド層29)

続いて、1020℃で、Mgを1×10¹⁸/cm³ドープしたGaNよりなるp側光ガイド層26を0.2μmの膜厚で成長させる。このp側光ガイド層29は、n側光ガイド層26と同じく、活性層の光ガイド層として作用し、GaN、I—n-G-a-Nを成長させることが望ましく、通常1-0-0オングストローム~5μm、さらに好ましくは200オングストローム~1μmの膜厚で成長させることが望ましい。なおこのp側光ガイド層は、p型不純物をドープしたが、アンドープの窒化物半導体で構成することもできる。

[0053]

(p側クラッド層30)

続いて、1020℃においてMgを 1×10^{20} / cm^3 ドープしたp型 $A1_{0.25}$ $Ga_{0.75}$ N層40オングストロームと、アンドープGa N層40オングストロームとを交互に40 の層ずつ積層した超格子構造よりなるp側クラッド層30 を成長させる。このp側クラッド層はn側クラッド層と同じくキャリア閉じ込め層及び光閉じ込め層して作用し、特にp側クラッド層側を超格子とすることにより、p 層の抵抗が下がり閾値がより低下しやすい傾向にある。

[0054]

(p側コンタクト層31)

最後に、p 側クラッド層 3 0 の上に、1 0 5 0 \mathbb{C} でM g を 2×1 0 20 / cm^3 ドープした G a N よりなる p 側コンタクト層 3 1 を 1 5 0 オングストロームの 膜厚で成長させる。

[0055]

反応終了後、温度を室温まで下げ、さらに窒素雰囲気中、ウェーハを反応容器内において、700℃でアニーリングを行い、p型不純物がドープされた層をさらに低抵抗化する。

[0056]

アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、図2に示すように、RIE装置で最上層のp側コンタクト層31と、p側クラッド層30とをエッチングして、4μmのストライプ幅を有するリッジ形状とする。特に活性層よりも上にあるA1を含む窒化物半導体層以上の層をリッジ形状とすることにより、活性層の発光がリッジ下部に集中して、横モードが単一化しやすく、閾値が低下しやすい。リッジ形成後、リッジ表面にマスクを形成し、図2に示すように、ストライプ状のリッジに対して左右対称にして、n電極34を形成すべき第2の窒化物半導体層23の表面を露出させる。

[0057]

次にp側コンタクト層31のリッジ最上層のほぼ全面にNiとAuよりなるp電極32を形成する。一方、TiとA1よりなるn電極34をストライプ状の第2の窒化物半導体層23のほぼ全面に形成する。なおほぼ全面とは80%以上の面積をいう。このようにp電極32に対して左右対称に第2の窒化物半導体層23を露出させて、その第2の層23のほぼ全面にn電極を設けることも、閾値を低下させる上で非常に有利である。さらに、p電極とn電極との間にSi〇₂よりなる絶縁膜35を形成した後、その絶縁膜35を介してp電極32と電気的に接続したAuよりなるpパッド電極33を形成する。

[0058]

以上のようにして、n電極とp電極とを形成したウェーハを研磨装置に移送し、ダイヤモンド研磨剤を用いて、窒化物半導体を形成していない側のサファイア 基板20をラッピングし、基板の厚さを50μmとする。ラッピング後、さらに 細かい研磨剤で1μmポリシングして基板表面を鏡面状とする。

[0059]

基板研磨後、研磨面側をスクライブして、ストライプ状の電極に垂直な方向でバー状に劈開し、劈開面に共振器を作製する。共振器面に SiO_2 と TiO_2 より

なる誘電体多層膜を形成し、最後にp電極32に平行な方向で、バーを切断して レーザ素子とする。この素子をヒートシンクに設置して室温でレーザ発振を試み たところ、室温において、閾値電流密度2.5 k A / cm²、閾値電圧4.0 V で 、発振波長405 n m の連続発振が確認され、500時間以上の寿命を示し、従 来の窒化物半導体レーザ素子に比較して10倍以上寿命が向上した。

[0060]

---[実施例 7]

[0061]

- 【発明の効果】-

以上説明したように、本発明の素子では、活性層と基板との間にある n 型不純物を 1×1 0 17 / c m 3以下の第 1 の窒化物半導体層で、n 型不純物がドープされた第 2 の窒化物半導体の結晶性を維持するように成長できるので、次に n 型不純物を 3×1 0 18 / c m 3以上の第 2 の窒化物半導体層が結晶性よく厚膜で成長できる。 さらに n 型不純物を 1×1 0 17 / c m 3以下の第 3 の窒化物半導体がその層の上に成長させる窒化物半導体層のための結晶性の良い下地層となる。そのため第 2 の窒化物半導体層の抵抗率を低下できて、キャリア濃度が上がるために、非常に効率の良い窒化物半導体素子を実現することができる。このように本発明によれば、出力を向上させると共に、V f 、閾値の低い発光素子が実現できるため、素子の発熱量も少なくなり、信頼性が向上した素子を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の一実施例に係るLED素子の構造を示す模式断面図である。

【図2】

本発明の他の実施例に係るレーザ素子の構造を示す模式断面図である。____

【図3】

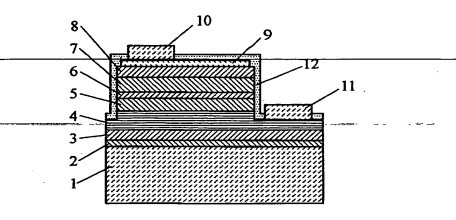
本発明のLED素子と従来のLED素子の順電圧と順電流の関係を比較した図である。

【符号の説明】

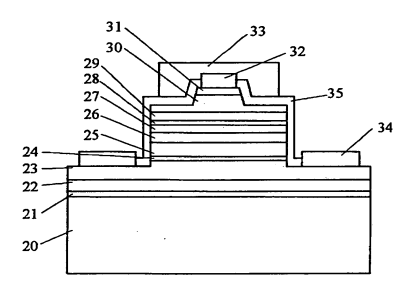
- 1、20・・・基板
- 2、21・・・バッファ層
- 3、22・・・第1の窒化物半導体層
- 4、23・・・第2の窒化物半導体層
- 5、24・・・第3の窒化物半導体層
- 6、27・・・活性層
- 7、30・・・p側クラッド層
- 8、31・・・p側コンタクト層
- 25・・・n 側光ガイド層
- 26・・・n側クラッド層
- 28・・・p側キャップ層
- 29・・・p 側光ガイド層
- 9、32···p電極
- 10、33・・・pパッド電極
- 11、34···n電極
- 35、12・・・絶縁膜

【書類名】 図面

【図1】

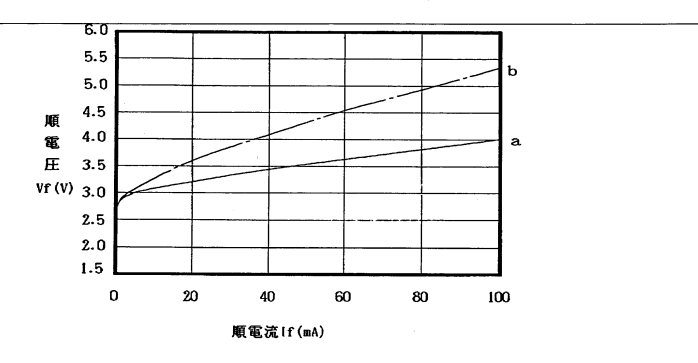


----【図2】



【図3】

願電圧-順電流特性 (Ta=25℃)



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 主としてLED、LD等の窒化物半導体素子の出力を向上させると 共に、Vf及び閾値を低下させて素子の信頼性を向上させる。

【解決手段】 基板1と活性層6との間に、基板側から順にn型不純物が1×10¹⁷/cm³以下の第1の窒化物半導体層3と、n型不純物が3×10¹⁸/cm³以上の第2の窒化物半導体層4と、n型不純物が1×10¹⁷/cm³以下の第3の窒化物半導体層5とを有し、前記第2の窒化物半導体層4にn電極が形成されている。第1の層3及び第3の層5はn型不純物濃度が少ないので結晶性の良い下地層となり、結晶性の良い第1の層3上にn型不純物濃度が大きい第2の層4を結晶性良く成長できる。

[選択図] 図1

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

申請人

【識別番号】

000226057

【住所又は居所】

徳島県阿南市上中町岡491番地100

【氏名又は名称】

日亜化学工業株式会社

出願入履歴情報

識別番号

[000226057]

1. 変更年月日

1990年 8月18日

[変更理由]

新規登録

住 所

徳島県阿南市上中町岡491番地100

氏 名

日亜化学工業株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)